#### PCT

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

# INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61K 31/685, C07F 9/10

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/05558

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

2. Mai 1991 (02.05.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/01735

(22) Internationales Anmeldedatum: 13. Oktober 1990 (13.10.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 34 820.2

19. Oktober 1989 (19.10.89) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEH-RINGER MANNHEIM GMBH [DE/DE]; Sandhoferstr. 116, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BOSIES, Elmar [DE/DE]; Delpstraße 11, D-6940 Weinheim (DE). HERRMANN, Dieter [DE/DE]; An der Neckarspitze 13, D-6900 Heidelberg (DE). KOCH, Edith [DE/DE]; Langonerstraße 18, D-8122 Penzberg (DE). ZILCH, Harald [DE/DE]; Alsenweg 24, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(74) Anwälte: WEBER, Manfred usw.; Boehringer Mannheim GmbH, Sandhoferstraße 116, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches Patent), SU, US.

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: USE OF LECITHIN ANALOGS AS ANTIVIRAL DRUGS AS WELL AS NEW COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON LECITHIN-ANALOGA ALS ANTIVIRALE ARZNEIMITTEL SOWIE NEUE VERBINDUNGEN

(57) Abstract

 $R^{1}-X-R^{2}-Y-R^{3}-Z-P-O-R^{4}-N(R^{5})_{3}$  (I)

Use of phospholipid derivatives of formula (I) to manufacture antiviral drugs, where X is a valence bond, an oxygen atom or sulphur atom, a sulphinyl, sulphonyl, carbonyl, aminocarbonyl, carbonylamino or ureido (-NH-CO-NH-) group or a C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> cycloalkylene or phenylene residue, Y is an oxygen atom or the groups -O-CO-O-, -O-CO-NH-, -O-CS-NH-, R<sup>1</sup> is a hydrogen atom, a straight-chain or branched, saturated or unsaturated alkyl residue with 1-18 or 2-18 carbon atoms, respectively, which may be substituted one or more times by phenyl, halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkylmercapto, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkane sulphinyl or C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkane sulphonyl groups, R<sup>2</sup> is a straight or branched, saturated or unsaturated alkylene chain with 1-18 or 2-18 carbon atoms, respectively, which may be substituted one or more times by halogen, phenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkylmercapto, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkane sulphinyl or C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkane sulphonyl groups, R<sup>3</sup> is a straight or branched, saturated or unsaturated alkylene chain with 2-8 carbon atoms which can also be substituted, R<sup>4</sup> is a straight or branched alkylene chain with 2-5 carbon atoms, R<sup>5</sup> is hydrogen or a C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl group and Z is oxygen or sulphur.

#### (57) Zusammenfassung

Verwer ag von Phospholipid-Derivaten der Formel (I), zur Herstellung von Arzneimitteln mit antiviraler Wirkung, wobei X einen Va enzstrich, ein Sauerstoff- oder Schwefel om, eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Carbonyl-, Aminocarbonyl-, Carbonyl-amino- oder die Ureidogruppe -NH-CO-NH- oder einen C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>- Cycloalkylen- oder Phenylenrest, Y ein Sauerstoffatom oder die Gruppen -O-CO-O-, -O-CO-NH-, -O-CS-NH-, R¹ ein Wasserstoffatom, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylrest mit 1-18 bzw. 2-18 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Phenyl-, Halogen-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylmercapto-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-sulfonylgruppen substituiert ist, R² eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 1-18 bzw. 2-18 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Halogen-, Phenyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkansulfinyl- oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkansulfonylgruppen substituiert ist, R³ eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 2-8 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls auch substituiert sein kann, R⁴ eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 2-5 Kohlenstoffatomen, R⁵ Wasserstoff oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppe und Z Sauerstoff oder Schwefel bedeuten.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT Österreich ES Spanien  AU Australien FI Finnland  BB Barbados FR Frankreich  BE Belgien GA Gabon  BF Burkina Faso GB Vereinigtes Königreich  BC Bulgarien GR Griechenland  BJ Benin HU Ungarn  BR Brasilien IT Italien  CA Kanada JP Japan  CF Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea  CG Kongo KR Republik Korea  CH Schweiz LI Liechtenstein  CI Côte d'Ivoire LK Sri Lanka  LU Luxemburg  DE Deutschland MC Monaco	MG ML MR MW NL NO PL RO SD SE SN SU TO TC US	Madagaskar Mali Mauritanien Malawi Niederlande Norwegen Polen Rumänien Sudan Schweden Senegal Soviet Union Tschad Togo Vereinigte Staaten von Amerika
---	--	---

Verwendung von Lecithin-Analoga als antivirale Arzneimittel, sowie neue Verbindungen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von Lecithin-Analoga zur Herstellung von antiviralen Arzneimitteln.

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Verbindungen der Formel I

$$R^{1}-X-R^{2}-Y-R^{3}-Z-P-O-R^{4}-N(R^{5})_{3}$$
 (I),

in der

- X einen Valenzstrich, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Carbonyl-, Aminocarbonyl-, Carbonyl-amino- oder die Ureidogruppe -NH-CO-NH- oder einen C3-C8-Cycloalkylen- oder Phenylenrest,
- Y ein Sauerstoffatom oder die Gruppen -O-CO-O-, -O-CO-NH-, -O-CS-NH-
- ein Wasserstoffatom, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylrest mit 1-18 bzw. 2-18 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch
  Phenyl-, Halogen-, C1-C4-Alkoxy-, C1-C4-Alkylmercapto-, C1-C4Alkoxycarbonyl-, C1-C4-Alkansulfinyl- oder C1-C4-Alkansulfonylgruppen substituiert ist,
- R<sup>2</sup> eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 1-18 bzw. 2-18 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Halogen-, Phenyl-, C<sub>1</sub>-

 $C_4$ -Alkoxy-,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxycarbonyl-,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylmercapto-,  $C_1$ - $C_4$ -Alkansulfinyl- oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkansulfonylgruppen substituiert ist,

- eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 2-8 Kohlenstoffatomen, wobei eine Methylengruppe durch einen C5-C7-Cycloalkanring ersetzt sein kann, und die gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Hydroxy-, Halogen-, Nitril-, eine C5-C7-Cycloalkyl-, Phenyl-, C1-C20-Alkoxycarbonyl-, C1-C20-Alkylaminocarbonyl-, C1-C20-Alkylmercapto-, C1-C20-Alkylaminocarbonyl-, C1-C20-Alkylcarbonylaminogruppe oder durch C1-C20-Alkoxy substituiert ist, das wiederum durch Phenyl, C1-C20-Alkylcarbonylamino, C1-C20-Alkoxycarbonyl, Nitril, C20-Alkylcarbonylamino, C1-C20-Alkoxycarbonyl, Nitril, Hydroxy, C1-C20-Alkoxy oder C1-C20-Alkylaminocarbonyl substituiert sein kann,
- R<sup>4</sup> eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 2-5 Kohlenstoffatomen,
- R<sup>5</sup> Wasserstoff oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppe und
- Z Sauerstoff oder Schwefel

bedeuten,

deren pharmakologisch unbedenkliche Salze sowie optische Isomere zur Herstellung von Arzneimitteln mit antiviraler Wirkung.

In der Europäischen Patentschrift EP-B-69,968 werden Phospholipide mit der oben angegebenen Struktur beschrieben, sowie deren Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln. In dieser Patentschrift ist jedoch ausschließlich die cancerostatische Wirkung dieser Phospholipide beschrieben, die sich insbesondere zur Herstellung von Antitumormitteln eignen.

IT E-A-20 09 341 wird der 3-Octadecyloxy-propyl-1-phosphorsäuremc cholinester als immunologisches Adjuvans, in DE-A-20 09 342 dessen 2-Hydroxyderivat (3-Octadecyloxy-2-hydroxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester) als Mittel zur Steigerung der natürlichen Resistenz des Organismus beschrieben.

Ferner sind in der US-Patentschrift US 4.372.949
Dialkoxyphospholipide mit immunstimulierenden Eigenschaften zur
Behandlung von Krebserkrankungen beschrieben. Aus der japanischen
Offenlegungsschrift JP-A-5002-636 sind allgemein einige Glycerophosphorylcholine mit Urethan- bzw. Thiourethan-Gruppierungen
bekannt.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß Phospholipide der Formel I eine ausgeprägte antivirale Wirkung aufweisen, und sich daher besonders gut zur Behandlung von viralen bzw. retro-viralen Infektionen eignen. Virale Infrktionen von Säugern, insbesondere des Menschen, sind weit verbre tet. Trotz intensiver Bemühungen ist es bisher nicht gelungen, Chemotherapeutika bereitzustellen, die ursächlich oder symptomatisch mit dem viral oder retroviral bedingten Krankheitsgeschehen mit erkennbar substantiellem Erfolg interferieren. Es ist heutzutage nicht möglich, bestimmte Viruserkrankungen, wie zum Beispiel das Aquired Immune Deficiency Syndrom (AIDS), den AIDS-related-complex (ARC) und deren Vorstadien, Herpes-, Cytomegalie-Virus (CMV)-, Influenza- und andere Virusinfektionen zu heilen oder chemotherapeutisch deren Symptome günstig zu beeinflussen. Derzeit steht beispielsweise für die Behandlung von AIDS fast ausschließlich das 3'-Azido-3'-deoxy-thymidin (AZT), bekannt als Zidovudine oder RetrovirR, zur Verfügung. AZT ist jedoch durch eine sehr enge therapeutische Breite bzw. durch bereits im therapeutischen Bereich auftretende, sehr schwere Toxizitäten charakterisiert (Hirsch, M.S. (1988) J.Infec.Dis. 157, 427-431).

Es besteht daher ein sehr großes Bedürfnis an Chemotherapeutika, die möglichst spezifisch mit viral oder retroviral bedingten Erkrankungen oder deren Symptomen interferieren, ohne jedoch die anderen, normal ablaufenden natürlichen Körperfunktionen zu beeinflussen.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, antiviral wirksame Mittel zur Verfügung zu stellen, die bei der Behandlung oder Prophylaxe von viral- oder retroviral-bedingten Erkrankungen verwendet werden können, und die die aus dem Stand der Technik bekannten Nachteile nicht besitzen.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß die Phospholipide der Formel I sehr spezifisch die Virusvermehrung hemmen.

Insbesondere sind hierbei folgende Viren zu nennen:

HTLV-I und II, HIV, Herpes, Sendai, Cytomegalie (CMV), Influenza, Parainfluenza, Epstein-Barr (EBV), Vesikular Stomatitis Virus (VSV), Hepatitis, Meningitis, Enzephalitis, etc.. Die genannten Verbindungen können vorteilhaft prophylaktisch oder therapeutisch bei der Behandlung von allen Krankheiten eingesetzt werden, bei denen eine virale bzw. retrovirale Infektion von pathophysiologischer, symptomatischer oder klinischer Relevanz ist.

Bei den Phospholipiden der Formel I bedeutet Alkyl in dem Substituenten  $\mathbb{R}^5$  einen Kohlenwasserstoffrest mit 1-6 Kohlenstoffatomen, insbesondere den Methyl- oder Ethylrest.

Die Alkylkomponenten der in der Definition von R<sup>1</sup>-R<sup>3</sup> genannten Substituenten, wie z. B. Alkoxy, Alkoxycarbonyl, Alkylmercapto, Alkansulfinyl oder Alkansulfonyl, bedeuten in allen Fällen in der Regel Reste mit 1-20 Kohlenstoffatomen. Insbesondere kommen solche Reste mit einer Kettenlänge von mindestens 5, bevorzugt 10 C-Atomen, und höchstens bis zu 18, bevorzugt 16 oder 15 C-Atomen in Frage, wie z. B. Alkylteile mit 5-18, insbesondere 8-16, 8-15, 10-16 oder 10-15 C-Atomen. Beispielsweise seien der Octadecylmercapto-, Tetradecyloxy- oder Octylmercaptorest genannt.

Die Cycloalkylenreste der Gruppe X sind Reste mit 3-8 Kohlenstoff- atomen, insbesondere der Cyclopropylen-, Cyclopentylen- und Cyclohexylenrest.

 $C_3$ - $C_7$ -Cycloalkanringe, die auch Bestandteil der Alkylenkette der Gruppe  $\mathbb{R}^3$  sein können, sind insbesondere der Cyclopentan-,

Cyclohexan- und der Cycloheptanring, wobei die Ringe noch durch eine  $C_1$ - $C_6$ -Alkylgruppe substituiert sein können. In diesem Sinne kommen für  $R^3$  beispielsweise eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl- $C_3$ - $C_7$ -cycloalkylen oder  $C_3$ - $C_7$ -Cycloalkyl- $C_1$ - $C_4$ -alkylengruppe in Frage.

Halogen bedeutet Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugsweise jedoch Fluor.

Die Gruppe  $R_1$ -X- $R_2$  bedeutet für den Fall, daß X einen Valenzstrich darstellt, eine Alkylgruppe mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen, die geradkettig oder verzweigt, gesättigt oder ungesättigt sein kann. Als geradkettige Gruppen kommen vorzugsweise der Eicosyl-, Octadecyl-, Heptadecyl-, Hexadecyl-, Tetradecyl-, Dodecyl- und der Octylrest in Frage.

In der Definition von  $R^{1}-R^{3}$  versteht man unter der ungesättigten Alkylgruppe insbesondere sc he, die bis zu vier Doppelbindungen, vorzugsweise jedoch ein oder zwei Doppelbindungen enthalten.

Die Gruppe R<sup>3</sup> besteht bevorzugt aus einer -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Gruppe, deren mittlere Methylengruppe ein oder zweifach durch Alkyl-, Alkoxy-, Alkylmercapto-, Alkansulfinyl-, Alkansulfonyl-, Alkoxy-alkylen-, Benzyloxy-, Hydroxy- oder Halogen substituiert sein kann und die gegebenenfalls an den Kohlenstoffpositionen Cl-C<sup>3</sup> durch Alkylgruppen substituiert sein kann, wobei diese auch einen Ring bilden können.

Bevorzugte Verbindungen der Formel I sind insbesondere Derivate des Propanol-(1)-, Propanol-(2)- bzw. Propanthiol-(1)-phosphorsäuremonocholinesters, wobei die 3-Stellung des Propanols durch einen Alkoxyrest und gegebenenfalls auch in 1-Stellung oder 2-Stellung substituiert ist.

Bevorzugt kommen solche Verbingungen der Formel I zur Anwendung, in denen X einen Valenzstrich, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, Y ein Sauerstoffatom, Z Sauerstoff- oder Schwefelatom, R<sup>1</sup> ein Wasserstoffatom, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylrest mit 1-18 Kohlenstoffatomen, R<sup>2</sup> eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 1-18 Kohlenstoffatomen, R<sup>3</sup> eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 2-8 Kohlenstoffatomen, in der eine Methylengruppe durch einen C<sub>5</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkanring ersetzt sein kann, und die gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylmercapto-, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkansulfinyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkansulfonyl- oder durch C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkoxy substituiert ist, R<sup>4</sup> eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 2-4 Kohlenstoffatomen und R<sup>5</sup> Wasserstoff oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppe bedeuten.

Insbesondere sind Verbindungen der Formel I bevorzugt, in denen X einen Valenzstrich, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, Y ein Sauerstoffatom, Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, R<sup>1</sup> ein Wasserstoffatom, ein geradkettiger oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkylrest mit 1-18 Kohlenstoffatomen ist, R<sup>2</sup> eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 1-18 Kohlenstoffatomen bedeutet, R<sup>3</sup> eine Alkylenkette mit 3 Kohlenstoffatomen ist, die ein- oder mehrfach durch C9-C15-Alkylmercapto-, C9-C15-Alkansulfinyl-, C9-C15-Alkansulfonyl oder durch C9-C15-Alkoxy substituiert ist, R<sup>4</sup> eine Alkylenkette mit 2 Kohlenstoffatomen und R<sup>5</sup> Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind jedoch auch neue Verbindungen, die eine Auswahl aus den in der EP-B-69,968 beschriebenen Phospholipiden darstellen. Es hat sich gezeigt, daß insbesondere Phospholipide der Formel II

$$R^{1}-X-R^{2}-Y-CH_{2}-A-Z-P-O-R^{4}-N(R^{5})_{3}$$
 (II)

eine gute antivirale Wirkung aufweisen, in der

bedeutet, und

R' eine  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkoxycarbonyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkylaminocarbonyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkylmercapto-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkansulfinyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkansulfonyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkylcarbonylamino- oder  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkoxygruppe darstellt, und die übrigen Reste  $R^1$ , X,  $R^2$ , Y, Z,  $R^4$  und  $R^5$  im wesentlichen die oben angegebene Bedeutung haben.

Die Alkylkomponenten der in der Definition von Formel II genannten Substituenten R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup>, wie z. B. Alkoxy, Alkoxycarbonyl, Alkylmercapto, Alkansulfinyl oder Alkansulfonyl, bedeuten in allen Fällen in der Regel Reste mit 1-20 Kohlenstoffatomen, die geradkettig oder verzweigt sein können. Insbesondere kommen solche Reste mit einer Kettenlänge von mindestens 5, bevorzugt 10 C-Atomen, und höchstens bis zu 18, bevorzugt 16 oder 15 C-Atomen in Frage, wie z. B. Alkylteile mit 5-18, insbesondere 8-16, 8-15, 10-16 oder 10-15 C-Atomen. Beispielsweise seien der Octadecylmercapto-, Tetradecyloxy- oder Octylmercaptorest genannt.

In der allgemeinen Formel I und II zeigen insbesondere solche Phospholipide eine gute antivirale Wirkung, wenn sie durch die folgenden Merkmale gekennzeichnet sind:

R<sup>1</sup> bedeutet vorzugsweise eine geradkettige C<sub>5</sub>-C<sub>15</sub>-Alkylgruppe, die durch eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxygruppe substituiert sein kann.

Bevorzugt ist R<sup>1</sup> eine Pentyl-, Hexyl-, Heptyl-, Decyl-, Dodecyl-, Tridecyl-, Tetradecyl- oder Pentadecylgruppe. Als C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy-Substituent kommt vorzugsweise die n-Butyloxygruppe in Frage. Für den Fall, daß X einen Valenz-

strich darstellt, kommt insbesondere für R<sup>1</sup> ein Wasserstoffatom in Frage.

- X bedeutet vorzugsweise einen Valenzstrich oder ein Sauerstoffoder Schwefelatom oder die Gruppe -SO<sub>2</sub>- vorzugsweise jedoch einen Valenzstrich.
- ist vorzugsweise eine geradkettige C2-C18-Alkylen-, insbesondere C9-C15-Alkylengruppe, wie beispielsweise die Ethylen-, Propylen-, Pentylen-, Decylen-, Undecylen-, Dodecylen-, Tridecylen-, Tetradecylen-, Pentadecylen-, Hexadecylen, Heptadecylen- oder Octadecylengruppe, wobei die Decylen-, Undecylen-, Dodecylen-, Tridecylen- und Tetradecylengruppe besonders bevorzugt sind.

In der Formel I kommt für  $\mathbb{R}^3$  insbesondere eine geradkettige  $\mathbb{C}_2$ - $\mathbb{C}_6$ -Alkylengruppe, beispielsweise die Ethylen-, Propylen- oder Butylengruppe, vorzugsweise die Propylengruppe in Frage, die durch eine Hydroxy-, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylmercapto-, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkansulfinyl-, C<sub>1</sub>- $C_{20}$ -Alkansulfonyl-,  $C_{1}$ - $C_{20}$ -Alkoxy-,  $C_{1}$ - $C_{20}$ -Alkoxycarbonyl- oder C1-C20-Alkyl-aminocarbonylgruppe substituiert sein kann, wobei die zuvor genannten C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylteile vorzugsweise 9-15 Kohlenstoffatome enthalten. Besonders bevorzugte Substituenten der Gruppe R3 sind die  $C_1-C_{20}$ -Alkylmercapto- oder  $C_1-C_{20}$ -Alkoxygruppe, wie z. B. die Methylmercapto-, Methoxy- und Ethoxygruppe, wobei die C1-C20-Alkoxygruppe durch eine  $C_1-C_4$ -Alkoxygruppe, wie z. B. Methoxygruppe, substituiert sein kann. Für den Fall, daß R<sup>3</sup> eine Propylengruppe darstellt, können die zuvor genannten Substituenten in 1- oder 2-Stellung der Propylengruppe stehen, wobei die Gruppe R<sub>1</sub>-X-R<sub>2</sub>-Y- als 3-ständig bezeichnet werden soll, und die Gruppe - $Z-P(O_2)O-R^4-N(R^5)_3$  dann in Abhängigkeit der oben genannten Substituenten in 2-bzw. 1-Stellung stehen muß.

Als Substituenten der Gruppe  $R^3$  kommen in diesem Sinne vorzugsweise die folgenden Gruppen in Frage:  $C_9-C_{15}-Alkoxy-$ , wie z.B. die Decyloxy-, Undecyloxy-, Dodecyloxy- oder Tetradecyloxygruppe; eine  $C_9-C_{15}-Alkylmercapto-$ , wie z.B. Nonylmercapto, Decylmercapto- oder Undecylmercaptogruppe, sowie eine  $C_9-C_{15}-Alkoxycarbonyl-$ , wie z.B.

die Decyloxycarbonylgruppe; eine  $C_9-C_{15}-Alkylaminocarbonyl-$ , wie z.B. die Decylaminocarbonyl-; eine  $C_9-C_{15}-Alkylcarbonylamino-$ gruppe, wie z.B. Decylcarbonylaminogruppe.

In der allgemeinen Formel II kommen für R' vorzugsweise Hydroxy-,  $C_1$ - $C_20$ -Alkylmercapto-,  $C_1$ - $C_20$ -Alkansulfinyl-,  $C_1$ - $C_20$ -Alkansulfonyl-,  $C_1$ - $C_20$ -Alkoxy-,  $C_1$ - $C_20$ -Alkoxy-,  $C_1$ - $C_20$ -Alkylcarbonylamino- oder  $C_1$ - $C_20$ -Alkylaminocarbonylgruppe in Frage, wobei die Alkylteile insbesondere 9-15, vorzugsweise 10-12 Kohlenstoffatome enthalten. Bevorzugte Alkylteile sind die Decylen-, Undecylen- und Dodecylengruppe.  $R^4$  bedeutet insbesondere eine geradkettige oder verzweigte  $C_2$ - $C_5$ -Alkylengruppe, wobei die Ethylengruppe bevorzugt ist. Für  $R^5$  kommt insbesondere ein Wasserstoffatom oder eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, vorzugsweise die Methylgruppe in Frage.

Unter der Definition der  $N^+(R^5)_3$ -Gruppe sollen sowohl die identisch substituierten Stickstoffderivate, wie z.B. die Trimethylammoniumgruppe, als auch die gemischt substituierten Derivate, wie z.B. Dimethylammonium, Diethylammonium, n-Butyl-dimethylammonium oder Methyl-di-ethylammonium-gruppe verstanden werden bzw. alle durch die Kombination der in der Definition von  $R^5$  genannten Gruppen möglichen Varianten.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel II sind solche, in denen die Gruppe R<sup>1</sup>-X-R<sup>2</sup>- eine C<sub>9</sub>-C<sub>16</sub>-Alkylgruppe darstellt, wie beispielsweise die Decyl-, Undecyl-, Dodecyl-, Tridecyl-, Pentadecyl- und Hexadecylgruppe, und R' eine C<sub>9</sub>-C<sub>15</sub>-Alkyl-mercapto-, C<sub>9</sub>-C<sub>15</sub>-Alkoxy-, C<sub>9</sub>-C<sub>15</sub>-Alkoxycarbonyl-, C<sub>9</sub>-C<sub>15</sub>-Alkyl-aminocarbonyl- oder C<sub>9</sub>-C<sub>15</sub>-Alkylcarbonylaminogruppe, wie beispielsweise die Decyl:ercapto-, Undecylmercapto-, Decyloxy-, Undecyloxy-, Dodecyloxy-, Decyloxycarbonyl-, Decylaminocarbonyl-oder Decylcarbonylaminogruppe. Bevorzugt enthalten die Alkylteile in den zuvor genannten Gruppen 10-13 Kohlenstoffatome.

Die Verbindungen der Formel I können nach den in EP-B-69,968 beschriebenen Verfahren hergestellt werden.

Zur Herstellung der Verbindungen der Formel I und II eignet sich jedoch besonders vorteilhaft das folgende Verfahren:

Eine Verbindung der allgemeinen Formel III

$$R^{1}-X-R^{2}-Y-R^{3}-ZH$$
 (III)

in der

R1, R2, R3, X, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben,

wird mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV

$$C1-P \xrightarrow{0} R^{4}$$
 (IV)

in der

R<sup>4</sup> die oben genannte Bedeutung hat, in Gegenwart eines säure/bindenden Mittels umgesetzt und das Reaktionsprodukt direkt mit gegebenenfalls alkyliertem Ammoniak behandelt.

Verbindungen der Formel III können nach an sich bekannten Verfahren wie z.B. in Lipids 22, 947 (1987) beschrieben hergestellt werden. Verbindungen der Formel IV sind bekannte Verbindungen und im Handel erhältlich.

Das Verfahren wird in der Regel so durchgeführt, daß ein Alkanol bzw. Alkanthiol der allgemeinen Formel III mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV in Gegenwart eines säurebindenden Mittels, wie z.B. Triethylamin in einem absoluten, inerten organischen Lösungsmittel, wie z.B. chlorierter Kohlenwasserstoff oder Toluol, bei Temperaturen um den Gefrierpunkt bis Raumtemperatur reagiert, und das Reaktionsprodukt direkt mit gegebenenfalls alkyliertem Ammoniak behandelt wird. Dazu löst man den Ammoniak oder das Alkylamin in einem Medium, das sowohl den Phosphorsäurediester als auch Ammoniak oder das Amin genügend gut löst, wozu

sich besonders Mischungen aus Acetonitril oder niederen Alkoholen mit chlorierten Kohlenwasserstoffen eignen und vervollständigt die Reaktion bei einer Temperatur von 20 bis 70°C.

Man kann auch stufenweise vorgehen, also zuerst eine Alkyl-ammoniumgruppe einführen und mit Alkylhalogenid anschließend zum Dioder Trialkylammoniumalkylester umsetzen.

Sämtliche Zwischenstufen sowie Endprodukte lassen sich bequem säulenchromatographisch mit üblichen Elutionsmitteln, wie z.B. Ether, Ligroin, chlorierten Kohlenwasserstoffen, niederen Alkoholen oder Mischungen derselben, an Kieselgel reinigen, wobei im Falle des betainartigen Endprodukts zweckmässig etwas Wasser zugesetzt wird.

Die pharmakologisch verträglichen Salze erhält man in üblicher Weise, z.B. durch Neutralisation der Verbindungen der Formel I mit nichttoxischen anorganischen oder organischen Säuren, wie z.B. Salz-, Schwefel-, Phosphor-, Bromwasserstoff-, Essig-, Milch-, Zitronen-, Äpfel-, Salicyl-, Malon-, Malein- oder Bernsteinsäure.

Die Arzneimittel enthaltend Verbindungen der Formel I oder II zur Behandlung von viralen Infektionen können in flüssiger oder fester Form enteral oder parenteral appliziert werden. Hierbei kommen die üblichen Applikationsformen in Frage, wie beispielsweise Tabletten, Kapseln, Dragées Sirupe, Lösungen oder Suspensionen. Als Injektionsmedium kommt vorzugsweise Wasser zur Anwendung, das die bei Injektionslösungen üblichen Zusätze wie Stabilisierungsmittel. Lösungsvermittler und Puffer enthält. Derartige Zusätze sind z.B. Tartrat- und Zitratpuffer, Ethanol, Komplexbildner, wie Ethylendiamintetraessigsäure und deren nichttoxischen Salze, hochmolekulare Polymere, wie flüssiges Polyethylenoxid zur Viskositätsregulierung. Flüssige Trägerstoffe für Injektionslösungen müssen steril sein und werden vorzugsweise in Ampullen abgefüllt. Feste Trägerstoffe sind beispielsweise Stärke, Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäuren, höher molekulare Fettsäuren, wie Stearinsäure, Gelatine, Agar-Agar, Calziumphosphat, Magnesiumstearat, tierische und pflanzliche Fette, feste

hochmolekulare Polymere, wie Polyethylenglykole, etc.. Für orale Applikationen geeignete Zubereitungen können gewünschtenfalls Geschmacks- oder Süßstoffe enthalten.

Die Dosierung kann von verschiedenen Faktoren, wie Applikationsweise, Spezies, Alter oder individuellem Zustand abhängen. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden üblicherweise in Mengen von 0,1 - 100 mg, vorzugsweise 0,2 - 80 mg pro Tag und pro kg Körpergewicht appliziert. Bevorzugt ist es, die Tagesdosis auf 2-5 Applikationen zu verteilen, wobei bei jeder Applikation 1-2 Tabletten mit einem Wirkstoffgehalt von 0,5 - 500 mg verabreicht werden. Die Tabletten können auch retardiert sein, wodurch sich die Anzahl der Applikationen pro Tag auf 1-3 vermindert. Der Wirkstoffgehalt der retardierten Tabletten kann 2 - 1000 mg betragen. Der Wirkstoff kann auch durch Dauerinfusion gegeben werden, wobei die Mengen von 5 - 1000 mg pro Tag normalerweise ausreichen.

Im Sinne der vorliegenden Erfindung kommen außer den in den Beispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel I in Frage:

- 1. 3-(5-Dodecyloxy-pentyloxy) propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 2. 3-(12-Pentyloxy-dodecyloxy)propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 3. 3-Dodecyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 4. 3-(11-Butoxycarbonyl-undecyloxy) propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 5. 3-(3-Tetradecyloxy-propoxy) propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 6. 3-Hexadecyloxy-2-methylmercaptopropyl-1-phosphorsaure-monocholinester

- 7. 3-(12-Pentyloxy-dodecyloxy)-2-methoxypropyl-1-phosphorsäuremonocholinester
- 8. 3-(3-Tetradecyloxy-propoxy)-2-methylpropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 9. 3-(5-Dodecylmercapto-pentyloxy)-2-methoxypropyl-1-phosphor-säure-monocholinester
- 10. 3-(10-Heptyloxy-decyloxy)-2-(2-methoxy-ethoxy)propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 11. 3-(2-Pentadecyloxy-ethoxy)propyl-1-phosphorsäure-monocholin-ester
- 12. 3-(2-Pentadecylmercapto-ethoxy) propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 13. 2-Octadecyloxyethyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 14. 4-Hexadecyloxybutyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 15. 3-(2-Pentadecylsulfonyl-ethoxy)propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 16. Thiophosphorsäure-O-cholinester-S-3-(2-pentadecyl-mercapto-ethoxy) propylester
- 17. Thiophosphorsäure-O-cholinester-S-3-(3-tetradecyloxy-pro-poxy)propylester

Außerdem kommen beispielsweise die folgenden Verbindungen der Formel II in Frage:

 3-Undecyloxy-2-undecylmercaptopropyl-1-phosphorsäuremonocholinester

- 2. 3-Undecyloxy-2-decyloxypropyl-1-phosphorsäuremonocholinester
- 3. 3-Tridecyloxy-2-decyloxypropyl-1-phosphorsäuremonocholinester
- 4. 3-Tetradecyloxy-2-decyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 5. 3-Pentadecyloxy-2-decyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 6. 3-Dodecyloxy-2-decylmercaptopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 7. 2,3-Bis-(undecyloxy) propyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 8. 3-Dodecyloxy-2-decyloxycarbonylpropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 9. 3-Dodecyloxy-2-decylaminocarbonylpropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 10. 3-Dodecyloxy-2-decylcarbonylaminopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 11. 3-(12-Pentyloxy-dodecyloxy)-2-decyloxypropyl-1-phosphorsäuremonocholinester
- 12. 2-Undecylsulfinyl-3-undecyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 13. 2-Undecylsulfonyl-3-undecyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 14. 3-Tridecyloxy-2-decylsulfinylpropyl-1-phosphorsäure-monocholinester

- 15. 3-Tridecyloxy-2-decylsulfonylpropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 16. 3-Tetradecyloxy-2-undecylmercaptopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 17. 3-Tridecyloxy-2-decylmercaptopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 18. 3-Tetradecyloxy-2-decylmercaptopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 19. 3-Decyloxy-1-dodecyloxypropyl-2-phosphorsäure-monocholinester
- 20. 3-Dodecyloxy-1-decylmercaptopropyl-2-phosphorsäure-monocholinester
- 21. 1,3-Bis-(undecyloxy)-propyl-2-phosphorsäure-monocholinester

#### Beispiel 1

## 3-Dodecyloxy-2-decyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester

2.2 g 3-Dodecyloxy-2-decyloxypropanol-1 in 15 ml Dichlormethan sowie 2.1 ml Triethylamin werden bei -25°C mit einer Lösung aus 1.3 g 2-Chlor-2-oxo-1,3,2-dioxaphospholan (Fluka) in 10 ml Dichlormethan versetzt und 30 Minuten gerührt. Dann läßt man auf Raumtemperatur erwärmen, entfernt das Lösungsmittel im Rotationsverdampfer und suspendiert den Rückstand in Ether. Nach Abtrennen das Triethylammoniumsalzes wird das Filtrat erneut eingedampft und der ölige Rückstand in 30 ml Acetonitril aufgenommen. Die klare Lösung wird durch Einleiten bei 20°C mit Trimethylamin gesättigt und 96 h bei RT im geschlossenen Gefäß gerührt. Danach wird der Niederschlag abgesaugt, mit Acetonitril gewaschen und aus Dichlormethan/Aceton umkristallisert. Ausb. 1.27 g (41 % d.Th.), Schmp. 214-218°C (Zers.).

Das Ausgangsmaterial wurde analog zu LIPIDS 22, 947 (1987) und dort zitierter Literatur hergestellt.

## a) 5-Decyloxy-2-phenyl-1,3-dioxan

13 g (72 mmol) 5-Hydroxy-2-phenyl-1,3-dioxan in 50 ml abs. DMF wurden bei RT innerhalb 10 min zu einer Suspension aus 1.95 g (79 mmol) Natriumhydrid (97 %) in 35 ml abs. DMF getropft und nach vollständiger Zugabe 30 min bei Raumtemperatur gerührt. Dann wurden 17.5 g (79 mmol) 1-Decylbromid in 90 ml abs. Toluol auf einmal zugegeben und die Lösung 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Von der entstandenen Suspension wurde danach das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft, der Rückstand mit Wasser versetzt und mit Ether extrahiert. Die org. Phase wurde nochmals mit Wasser gewaschen, über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Der Rückstand wurde durch Flash-Säulenchromatographie mit Ether/Isohexan 1:5 als Eluens gereinigt. Gelbes Öl, Ausbeute 9.7 g (42 %).

## b) 2-Decyloxy-1,3-propandiol

9.7 g (30.3 mmol) 5-Decyloxy-2-phenyl-1,3-dioxan wurden in 170 ml abs. Ethanol gelöst und nach Zugabe von 2 g Palladium auf Kohle (10 %) bei Raumtemperatur und Atmosphärendruck bis zur Aufnahme der theoretischen Wasserstoffmenge hydriert. Danach wurde der Katalysator abgetrennt und das Filtrat im Rotationsverdampfer eingeengt. Das zurückbleibende Öl (Ausbeute fast quantitativ) kristallisierte beim Stehen durch. Schmp. 36-38°C.

## c) 3-Dodecyloxy-2-decyloxypropanol-1

5.4 g (23.3 mmol) 2-Decyloxy-1,3-propandiol in 17 ml abs. DMF wurden bei Raumtemperatur innerhalb von 15 min zu einer Suspension aus 617 mg (24 mmol) Natriumhydrid (97 %) in 15 ml abs. DMF getropft und bis zur Beendigung der Gasentwicklung nachgerührt.

Dann wurden 5.98 g (24 mmol) 1-Dodecylbromid in 35 ml abs. Toluol zugegeben und die Lösung 24 h bei RT gerührt. Die entstandene Suspension wurde danach vom Lösungsmittel befreit, mit Wasser

versetzt und mehrfach mit Ether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet, eingedampft und der Rückstand durch Flash-Säulenchromatographie mit Ether/Isohexan als Eluens gereinigt. Ausbeute 4.6 g (49 % d.Th.) als gelbliches öl.

#### Beispiel 2

3-Decyloxy-2-dodecyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester wurde analog zu Bsp. 1 hergestellt.

Ausbeute 53 %.

Das als Edukt verwendete <u>3-Decyloxy-2-dodecyloxypropanol-1</u> wurde wie unter Bsp. 1 beschrieben hergestellt (farbloses Öl, Ausb. 43 %).

#### Beispiel 3

Untersuchungen zur pharmakologischen Wirksamkeit

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung weisen eine antivirale Wirksamkeit auf und können somit beispielsweise zur Behandlung von HIV-bedingten Krankheiten oder Infektionen eingesetzt werden. Der Nachweis der anti-HIV-Wirksamkeit erfolgt in Zell- oder Gewebekulturen, wobei die direkte Hemmung der HIV-Replikation gemessen wird.

Zunächst erfolgt eine Behandlung von HIV-infizierten humanen T-Lymphomzellen bzw. HIV-infizierten humanen fetalen Lungenzellen mit der zu untersuchenden Verbindung in Verdünnungsreihe. Anschließ nd erfolgt eine Quantifizierung der Virusmenge im Überstand durch Neuinfektion von humanen fetalen Lungenzellen. Die Abnahme der entstandenen HIV-positiven Zellkolonien gilt als direktes Maß für die antivirale Wirksamkeit der untersuchten Verbindung.

In der folgenden Tabelle sind diejenigen Konzentrationen angegeben, die eine 50 %ige Hemmung der Virusreplikation bewirken ( $IC_{50}$ -Werte).

 $\underline{\mathtt{Tab.}}$  Zusammenstellung der  $\mathtt{IC}_{50} ext{-}\mathtt{Werte}$  bezüglich der chronisch infizierten humanen fetalen Lungenzellen

Substanz (BspNr.)	IC <sub>50</sub> -Wert (/ug/ml)
1	7
2	8

#### Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I

in der

- X einen Valenzstrich, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Sulfinyl-, Sulfonyl-, Carbonyl-, Aminocarbonyl-, Carbonyl-amino oder die Ureidogruppe -NH-CO H- oder einen C3-C8-Cycloalkylen- oder Phenylrest,
- Y Sauerstoff oder die Gruppen -O-CO-O-, -O-CO-NH-, -O-CS-NH-
- R1 ein Wesserstoffatom, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylrest mit 1-18 bzw. 2-18 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Phenyl, Halogen, eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-mercapto-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-, rbonyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkansulfinyl- oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkansulfonylgrup e substituiert ist,
- R<sup>2</sup> einen geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 1-18 bzw. 2-18 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Halogen, Phenyl, eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxycarbonyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylmercapto-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkansulfinyl- oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkansulfonylgruppe substituiert ist,
- R<sup>4</sup> eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 2-5 Kohlenstoffatomen,

R<sup>5</sup> Wasserstoff oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylgruppe und

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom

bedeuten,

deren pharmakologisch unbedenkliche Salze sowie optische Isomere zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung oder Prophylaxe von viral- oder retro-viral-bedingten Erkrankungen.

 Verwendung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, wobei

X einen Valenzstrich, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, Y ein Sauerstoffatom, Z Sauerstoff- oder Schwefelatom, R¹ ein Wasserstoffatom, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylrest mit 1-18 Kohlenstoff- atomen, R² eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 1-18 Kohlenstoffatomen, R³ eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 2-8 Kohlenstoffatomen, in der eine Methylengruppe durch einen C5-C7-Cycloalkanring ersetzt sein kann, und die gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Hydroxy, C1-C20-Alkylmercapto-, C1-C20-Alkansulfinyl-, C1-C20-Alkansulfonyl- oder durch C1-C20-Alkoxy substituiert ist, R⁴ eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 2-4 Kohlenstoffatomen und R⁵ Wasserstoff oder eine C1-C6-Alkylgruppe bedeuten.

3. Verwendung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1 oder 2, wobei

X einen Valenzstrich, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, Y ein Sauerstoffatom, Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, Rl ein Wasserstoffatom, ein geradkettiger oder verzweigter, gesättigter oder ungesättigter Alkylrest mit 1-18 Kohlenstoffatomen ist, R2 eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylenkette mit 1-18 Kohlenstoffatomen bedeutet, R3 eine Alkylenkette mit 3 Kohlenstoffatomen ist, die einoder mehrfach durch C9-C15-Alkylmercapto-, C9-C15-Alkansulfonyl oder durch C9-C15-Alkoxy

substituiert ist,  $R^4$  eine Alkylenkette mit 2 Kohlenstoffatomen und  $R^5$  Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten.

4. Verbindungen der Formel II

$$R^{1}-X-R^{2}-Y-CH_{2}-A-Z-P-O-R^{4}-N(R^{5})_{3}$$
 (II),

in der

 $\mathbb{R}^1$ ,  $\mathbb{R}^2$ , X, Y, Z,  $\mathbb{R}^4$  und  $\mathbb{R}^5$  die in den Ansprüchen 1-3 angegebenen Bedeutungen haben und

A die Gruppe -CH-CH<sub>2</sub>- oder -CH- darstellt, und R' 
$$CH_2$$
-R'

R' eine  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkoxycarbonyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkylaminocarbonyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkylmercapto-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkansulfinyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkansulfonyl-,  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkylcarbonylamino- oder  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkoxy-gruppe bedeutet,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze und optische Isomere.

- 5. Verbindungen der Formel II gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Gruppe R<sup>1</sup>-X-R<sup>2</sup>- einen C<sub>9</sub>-C<sub>16</sub>-Alkylrest bedeutet.
- 6. Verbindungen der Formel II gemäß Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ eine C9-C15-Alkylmercapto-, C9-C15-Alkoxycarbonyl-, C9-C15-Alkylaminocarbonyl- oder C9-C15-Alkylcarbonylaminogruppe, wie beispielsweise die Decylmercapto-, Undecylmercapto-, Decyloxy-, Undecyloxy-, Dodecyloxy-, Decyloxycarbonyl-, Decylaminocarbonyl- oder Decylcarbonylaminogruppe bedeutet.

- 7. Verbindungen gemäß Anspruch 4 oder 5, ausgewählt aus der Gruppe der folgenden Verbindungen:
  - 3-Dodecyloxy-2-decyloxypropyl-1-phosphorsaure-monocholinester
  - 3-Decyloxy-2-dodecyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
  - 3-Dodecyloxy-2-dodecyloxypropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
  - 3-Undecyloxy-2-undecylmercaptopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
  - 3-Tridecyloxy-2-decylmercaptopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
  - 3-Dodecyloxy-2-decylmercaptopropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
  - 3-Dodecyloxy-2-decylsulfonylpropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
  - 3-Decyloxy-2-dodecylsulfonylpropyl-1-phosphorsäure-monocholinester
- 8. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß einem der Ansprüche 4-7 neben üblichen Träger- und Hilfsstoffen.
- 9. Verwendung von Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 4-6 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung oder Prophylaxe von viral- oder retroviral-bedingten Erkrankungen.
- 10. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel II gemäß einem der Ansprüche 4-7, dadurch gekennzeichnet, daß man eine

Verbindung der allgemeinen Formel III

$$R^1-X-R^2-Y-CH_2-A-ZH$$
 (III)

in der  $\mathbb{R}^{1}$ ,  $\mathbb{R}^{2}$ , X, Y, A und Z die in den Ansprüchen 4-7 angegebenen Bedeutungen haben,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV

$$C1-P \qquad R^4 \qquad (IV)$$

in der  $\mathbb{R}^4$  die in den Ansprüchen 4-7 angegebenen Bedeutungen hat, in Gegenwart eines säurebindenden Mittels umsetzt und das Reaktionsprodukt direkt mit gegebenenfalls alkyliertem Ammoniak behandelt.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 90/01735

				EP 90/01735
		OF SUBJECT MATTER (if several classif		
		onal Patent Classification (IPC) or to both Nati	onal Classification and IPC	
Int.Cl <sup>5</sup>		A61K 31/685, C07F 9/10		
II. FIELDS	SEARCH			
	2	Minimum Documen		
Classification	System		Classification Symbols	
Int.Cl5		A61K, C07F	•	
		Documentation Searched other to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched »	
III. DOCUA		ONSIDERED TO BE RELEVANT ?	COnviste of the relevant passages is	Relevant to Claim No. 13
T T				recetant to Cially 110, "
X	E	P, A, 0174912 (CIBA-GEIGY)		
γ		see claims;page 7,line line 13;page 13,table 1		1-5,8,9 1-3,9
X	Pharmazie, vol. 41,No. 6, 1986, D. Sandow et al.:  "Antivirale Wirkung von Lysolecithin-Analoga auf humanpathogene Viren", pages 404-406		1-4,8,9	
Υ		see the whole artic.e		1-3,9
Y	W	0, A, 89/03220 (HOUSTON B) see page 3,line 6 - pag lines 5-14		1-3
X .	t.	ipids, vol. 22,No. 11, 198 "Antitumor activity of lipids with or without 862-867 see the whole page 863,table 1	synthetic alkylphospho- PAF activity", pages	4-8
γ		, ,		9
1			./.	
"A" docucons "E" earli filing "L" docum enta "C" docum othe "P" docum later	ment defi- idered to er docume date ment whi in is cited ion or oth- ument refer r means ument pub than the	of cited documents: 10 ning the general state of the art which is not be of particular relevance int but published on or after the international ch may throw doubts on priority claim(s) or to establish the publication date of another er special reason (as specified) rring to an oral disclosure, use, exhibition or lished prior to the international filing date but priority date claimed	"T" later document published after the priority date and not in conflict will understand the principle or theory document of particular relevances be considered novel or cannot inventive step.  "Y" document of particular relevances be considered to involve an inversity combined with one or more is combined with one or more combination being obvious to a great document member of the same process."	th the application but cited y underlying the invention the claimed invention cann be considered to involve the claimed invention cann tive step when the docume other such documents, su person skilled in the art
IV. CERT			I Date of Mallian at the lands of the	Sanah Baran
Date of the		ompletion of the International Search	Date of Mailing of this international S 26 March 1991 (26.03	
19 Feb	ruary	1331 (13.02.31)		•
		ing Authority	Signature of Authorized Officer	

DOCUMEN			
pory * 1	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the resource assesses	! Resevent to Claim No	
X	EP, A, 0138558 (TAKEDA) 24 April 1985 see claims 1-5,8,10-12;abstract	4-6,8 9	
X	EP, A, 0130527 (NATTERMANN) 9 January 1985, see claims 1,2,6;page 1,lines 1-6	4-6,8 9	
X	DE, A, 3638126 (NATTERMANN) 11 May 1988 see claims 1-3,6;page 3,lines 40-43	4,5,8	
X	EP, A, 0069968 (BOEHRINGER MANNHEIM) 19 January 1983 see the whole document (cited in the application)	4-6,8,10	
Ϋ́		1-3,9	
į			
, <b>t</b>	q-	; ;	
* *			

FURTHER INFORMA	ATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
i i		·
İ		
	•	
	AND WITTER COMMAND OF THE WITTER PARTY BOULD	mir.
. OBSERVATIO	DNS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHA	BLE '
	rch report has not been established in respect of certain claims under	
	, because they relate to parts of the international application the in extent that no meaningful international search can be carried out, a	
		pour loany.
prease see	e enclosed form	
•	·	
Claim numbers PCT Rule 6.4(a)	, because they are dependent claims and are not drafted in accord.	dance with the second and third sentences of
VI. OBSERVATI	ONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2	
This International Sea	arching Authority found multiple inventions in this international applica	ation as follows:
1. Claims		
2. Claims		
For furth	er information,please see form PCT/ISA	/206 dated 10.01.91
		·
	additional search fees were timely paid by the applicant, this internation	nal search report covers all searchable claims
of the internation	inal application. of the required additional search fees were timely paid by the applicant	t this international search report covers only
	the international application for which fees were paid, specifically clai	
3. No required add	ditional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, the	his international search report is restricted to
	rst mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	
4. As all searchab	elecialms could be searched without effort justifying an additional fee,	the International Searching Authority did not
invite payment	of any additional fee.	4
Remark on Protest	and the war are marked by marked to the same	
	search fees were accompanied by applicant's protest. ompanied the payment of additional search fees.	
☐ HO DIDESE SCC	ompanios tra payment or austronal pagrentias.	

#### FURTHER INFORMATION

LACK OF CLARITY

Claim 1 does not contain a description of the substituents R3. For the purposes of the search, R3 was taken to have the meaning given on page 2 of the Description. It should be mentioned that the definitions given in claims 1 and 2 for R1, R2 or R3 are not precise with the result that it is not absolutely clear what compounds are being referred to. (PCT Article 6).

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9001735

SA 40840

This annex lists the patent family member relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 12/03/91

The European Patent Office is in no way hable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A- 0174912	19-03-86	JP-A- 61118391 US-A- 4885285	05-06-86 05-12-89
WO-A- 8903220	20-04-89	AU-A- 2601988 EP-A- 0338058 JP-T- 2501743	02-05-89 25-10-89 14-06-90
EP-A- 0138558	24-04-85	JP-A- 60081193 US-A- 4775758	09-05-85 04-10-88
EP-A- 0130527	09-01-85	DE-A- 3323871 JP-A- 60051196 US-A- 4599205	03-01-85 22-03-85 08-07-86
DE-A- 3638126	11-05-88	None	
EP-A- 0069968	19-01-83	DE-A- 3127503 JP-A- 58010592 US-A- 4492659	17-02-83 21-01-83 08-01-85

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 90/01735

	SSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei me		zugeben)6	
	der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der na			
Int.C				
II. RECH	HERCHIERTE SACHGEBIETE			
Klassifika	Recherchierter Min		<del> </del>	
NIBSSITIKA	ntonssystem	lassifikationssymbole		
Int.C	1. <sup>5</sup> A 61 K, C 07 F			
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff geh unter die recherchierten			
III FINS	CHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN <sup>9</sup>		<del></del>	
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile <sup>12</sup>	Batr. Anspruch Nr. 13	
			Butt. Anspident Nr.	
X	EP, A, 0174912 (CIBA-GEIGY) 19. März 1986	+	1-5,8,9	
	siehe Ansprüche; Seite 7, Zeile 13; Seite 13, Tabel	Zeile 15 - Seite 9, le 1 - Seite 17,		
	Tabelle 3			
Y			1-3,9	
Х	Pharmazie, Band 41, Nr. 6, 19	86,	1-4,8,9	
	D. Sandow et al.: "Antivi	rale Wirkung von	, -	
	Lysolecithin-Analoga auf : Seiten 404-406	numanpathogene Viren",		
	siehe den ganzen Artikel			
Y	, J			
-			1-3,9	
Y	WO, A, 89/03220 (HOUSTON BIOT 20. April 1989	ECHNOL)	1-3	
	siehe Seite 3, Zeile 6 -	Seite 5. Zeile 12:	·	
	Seite 20, Zeilen 5-14	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
		/.		
"A" Ver def "E" älte tion	dere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: röffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik iniert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist eres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem interna- nalen. Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	'T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Prioritätsdatum ist und mit der Anmeldung nicht kolliverständnis des der Erfindung zugrundelignenden Theorie	veröffentlicht worden diert, sondern nur zum Indeliegenden Prinzips	
zwe fen	"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem			
and	deren besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) '	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede	utung; die beanspruch-	
l eine	röffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, e Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen zieht	te Erfindung kann nicht als auf erfin ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffen	Veröffentlichung mit tlichungen dieser Kate-	
turr	"P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  "B" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  "B" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist			
IV. BESC	CHEINIGUNG			
Datu	m des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Reches	chenberichts	
	19. Februar 1991	2,6	MAR 1991	
Inter	rnationale Recherchenbehörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bedlens	1/1 /	
1	Furopäisches Patentamt	A.E A BERM	STATISTICS .	

III.EINS	CHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	
Art *	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
х .	Lipids, Band 22, Nr. 11, 1987, I. Kudo et al.: "Antitumor activity of synthetic alkylphospholipids with or without PAF activity", Seiten 862-867 siehe den ganzen Artikel; besonders Seite 863, Tabelle 1	4-8,
Y		9
x	EP, A, 0138558 (TAKEDA) 24. April 1985 siehe Ansprüche 1-5,8,10-12; Zusammenfassung	4-6,8
Y		9
х	EP, A, 0130527 (NATTERMANN) 9. Januar 1985	4-6,8
Y	siehe Ansprüche 1,2,6; Seite 1, Zeilen 1-6	. 9
х	DE, A, 3638126 (NATTERMANN) 11. Mai 1988	4,5,8
Y	siehe Ansprüche 1-3,6; Seite 3, Zeilen 40-43	9
x	EP, A, 0069968 (BOEHRINGER MANNHEIM)	4-6,8,10
Y	19. Januar 1983 siehe das ganze Dokument in der Anmeldung erwähnt	1-3,9
ŀ		• (
		,
		! . !
		: 

WEITER	RE ANGABEN ZU BLATT 2
-	
1	
{	
<u> </u>	' '
· ·	<u>.</u>
l	
	i.
-1	·
	·
1.	·
	·
	· ·
	*
	unurllständin
V.	DEMENSINGEN THE PER AND COLUMN TO THE PERSON OF THE PERSON
Rechard	Artikel 17 Absatz 2 Buchstabe a sind bestimmte Ansprüche aus folgenden Gründen nicht Gegenstand der internationalen he gewesen:
	·
1.	Ansprüche Nr, weil sie sich auf Gegenstände beziehen, die zu recherchieren die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlic
	•
	•
	Anenatiaho Ne
2. 123	Ansprüche Nr , weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderung so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
	der
bit	tte siehe anliegendes Formblatt
	des breite diffredendes rotilibratt
_	
3.	Ansprüche Nr, weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt sind
	abgetaut sinc
	·
VI.X	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG <sup>2</sup>
	rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1. A	nsprüche 1 - 3
	nsprüche 4 - 10
	=
rur v	weitere Information bitte siehe Formblatt PCT/ISA/206 vom 10.01
1. X	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale
	Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. 📖	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der interna
	tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich
, $\sqcap$	
3. 🔲	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherche
	bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
4.	Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zu-
	sätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlangt.
Bemerku	ing hinsichtlich eines Widerspruchs
	zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezehlt.
L Die	Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch,
1	
1	

## FURTHER INFORMATION CONTINUED, FROM

#### UNKLARHEITEN

In Anspruch 1 fehlt die Definition des Substituenten R3. Für die Recherche wurde die auf Seite 2 der Beschreibung gegebene Bedeutung von R3 angenommen. Allerdings sind insbesondere die in den Ansprüchen 1 und 2 gegebenen Definitionen für die Substituenten R1, R2 bzw. R3 unscharf, so dass nicht eindeutig deutlich ist, welche Verbindungen gemeint sind. Art. 6 PCT

Form PCT/ISA/

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9001735 SA 40840

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten

Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 12/03/91

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0174912	19-03-86	JP-A- 61118391 US-A- 4885285	05-06-86 05-12-89
WO-A- 8903220	20-04-89	AU-A- 2601988 EP-A- 0338058 JP-T- 2501743	02-05-89 25-10-89 14-06-90
EP-A- 0138558	24-04-85	JP-A- 60081193 US-A- 4775758	09-05-85 04-10-88
EP-A- 0130527	09-01-85	DE-A- 3323871 JP-A- 60051196 US-A- 4599205	03-01-85 22-03-85 08-07-86
DE-A- 3638126	11-05-88	Keine	
EP-A- 0069968	19-01-83	DE-A- 3127503 JP-A- 58010592 US-A- 4492659	17-02-83 21-01-83 08-01-85